

FUNGICIDE MIXTURES BASED ON TRIPLE OXIME ETHER DERIVATIVES AND RHIZOCTONIA FUNGICIDES**Publication number:** WO9948365**Publication date:** 1999-09-30**Inventor:** SCHELBERGER KLAUS (DE); GROTE THOMAS (DE); SAUTER HUBERT (DE); AMMERMAN EBERHARD (DE); LORENZ GISELA (DE); STRATHMANN SIEGFRIED (DE)**Applicant:** BASF AG (DE); SCHELBERGER KLAUS (DE); GROTE THOMAS (DE); SAUTER HUBERT (DE); AMMERMAN EBERHARD (DE); LORENZ GISELA (DE); STRATHMANN SIEGFRIED (DE)**Classification:****- international:** A01N37/24; A01N37/50; A01N43/50; A01N43/56; A01N43/78; A01N47/30; A01N37/22; A01N37/44; A01N43/48; A01N43/72; A01N47/28; (IPC1-7): A01N37/50; A01N37/50; A01N37/24; A01N43/56; A01N43/78; A01N47/32; A01N47/38**- european:** A01N37/50**Application number:** WO1999EP01907 19990322**Priority number(s):** DE19981012763 19980324**Also published as:**

EP1065927 (A1)

EP1065927 (A0)

CA2323661 (A1)

Cited documents:

WO9715552

WO9712520

WO9603047

EP0741970

WO9711606

more >>

Report a data error here**Abstract of WO9948365**

The invention relates to fungicide mixtures comprised as active components a) phenylacetic acid derivatives of formula (I) in which the substituents and the index have the meanings cited in the description, and the salts thereof, and b) at least one compound of formulas (II) to (VII) in a synergistically effective quantity.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide


PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM
 Internationales Büro
 INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE
 INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

<p>(51) Internationale Patentklassifikation ⁶ : A01N 37/50 // (A01N 37/50, 47:38, 47:32, 43:78, 43:56, 37:24)</p>	A1	<p>(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 99/48365</p> <p>(43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 30. September 1999 (30.09.99)</p>
<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="width: 48%;"> <p>(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP99/01907</p> <p>(22) Internationales Anmeldedatum: 22. März 1999 (22.03.99)</p> <p>(30) Prioritätsdaten: 198 12 763.4 24. März 1998 (24.03.98) DE</p> <p>(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen (DE).</p> <p>(72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SCHELBERGER, Klaus [AT/DE]; Traminerweg 2, D-67161 Gönnheim (DE). GROTE, Thomas [DE/DE]; Breslauer Strasse 6, D-67105 Schifferstadt (DE). SAUTER, Hubert [DE/DE]; Neckarpromenade 20, D-68167 Mannheim (DE). AMERMANN, Eberhard [DE/DE]; Von-Gagem-Strasse 2, D-64646 Heppenheim (DE). LORENZ, Gisela [DE/DE]; Erlenweg 13, D-67434 Neustadt (DE). STRATHMANN, Siegfried [DE/DE]; Donnersbergstrasse 9, D-67117 Limburgerhof (DE).</p> <p>(74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGESELLSCHAFT; D-67056 Ludwigshafen (DE).</p> </div> <div style="width: 48%;"> <p>(81) Bestimmungsstaaten: AL, AU, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, GE, HU, ID, IL, IN, JP, KR, KZ, LT, LV, MK, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, TR, UA, US, ZA, eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).</p> <p>Veröffentlicht <i>Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.</i></p> </div> </div>		
<p>(54) Title: FUNGICIDE MIXTURES BASED ON TRIPLE OXIME ETHER DERIVATIVES AND RHIZOCTONIA FUNGICIDES</p> <p>(54) Bezeichnung: FUNGIZIDE MISCHUNGEN AUF DER BASIS VON TRIPELOXIMETHERDERIVATEN UND RHIZOCTONIA-FUNGIZIDEN</p> <p>(57) Abstract</p> <p>The invention relates to fungicide mixtures comprised as active components a) phenylacetic acid derivatives of formula (I) in which the substituents and the index have the meanings cited in the description, and the salts thereof, and b) at least one compound of formulas (II) to (VII) in a synergistically effective quantity.</p> <p>(57) Zusammenfassung</p> <p>Fungizide Mischungen, enthaltend als aktive Komponenten a) Phenylacessäurederivate der Formel (I), in der die Substituenten und der Index die in der Beschreibung genannte Bedeutung haben, sowie deren Salze, und b) mindestens eine Verbindung der Formeln (II bis VII) in einer synergistisch wirksamen Menge.</p>		
<div style="display: flex; flex-wrap: wrap; justify-content: space-around;"> <div style="text-align: center;"> </div></div>		

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

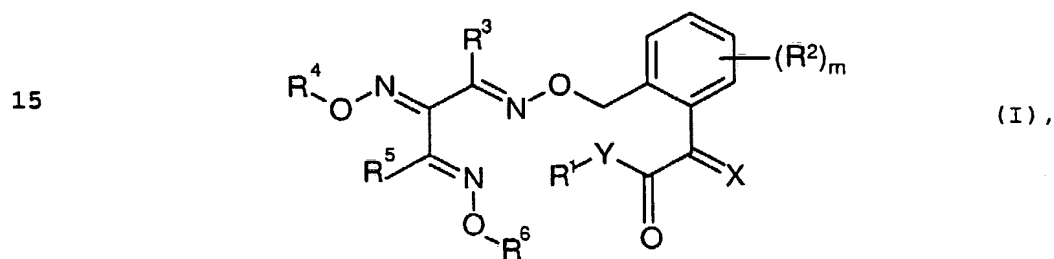
AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische Republik Mazedonien	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	ML	Mali	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	MN	Mongolei	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MR	Mauretanien	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MW	Malawi	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MX	Mexiko	US	Vereinigte Staaten von Amerika
CA	Kanada	IT	Italien	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CG	Kongo	KE	Kenia	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	PL	Polen		
CM	Kamerun	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CN	China	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CU	Kuba	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
CZ	Tschechische Republik	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DE	Deutschland	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
DK	Dänemark	LR	Liberia	SG	Singapur		
EE	Estland						

Fungizide Mischungen auf der Basis von Tripeloximetherderivaten und Rhizoctonia-Fungiziden

5 Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft fungizide Mischungen zur Bekämpfung von Schadpilzen, die

10 a) Phenyllessigsäurederivate der Formel I



in der die Substituenten und der Index die folgende Bedeutung haben:

- 25
- X NOCH₃, CHOCH₃ oder CHCH₃;
- Y Sauerstoff oder NR;
- R¹, R unabhängig voneinander Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl;
- 30
- R² Cyano, Nitro, Trifluormethyl, Halogen, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkoxy;
- m 0, 1 oder 2, wobei die Reste R² verschieden sein können, wenn m für 2 steht;
- 35
- R³ Wasserstoff, Cyano, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl oder C₃-C₆-Cycloalkyl;
- 40
- R⁴, R⁶ unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₁₀-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₂-C₁₀-Alkenyl, C₂-C₁₀-Alkinyl, C₁-C₁₀-Alkylcarbonyl, C₂-C₁₀-Alkenylcarbonyl, C₃-C₁₀-Alkinylcarbonyl oder C₁-C₁₀-Alkylsulfonyl, wobei diese Reste partiell oder vollständig
- 45
- halogeniert sein können oder einen bis drei der folgenden Gruppen tragen können: Cyano, Nitro, Hydroxy, Mercapto, Amino, Carboxyl, Aminocarbonyl, Aminothio-

- carbonyl, Halogen, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₁-C₆-Alkylsulfonyl, C₁-C₆-Alkylsulfoxy, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Halogenalkoxy, C₁-C₆-Alkoxy-carbonyl, C₁-C₆-Alkylthio, C₁-C₆-Alkylamino, Di-C₁-C₆-alkylamino, C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl, Di-C₁-C₆-alkylaminocarbonyl, C₁-C₆-Alkylaminothiocarbonyl, Di-C₁-C₆-alkylaminothiocarbonyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkenyloxy, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₃-C₆-Cycloalkyloxy, Heterocyclyl, Heterocyclioxy, Benzyl, Benzyloxy, Aryl, Aryloxy, Arylthio, Hetaryl, Hetaryloxy und Hetarylthio, wobei die cyclischen Gruppen ihrerseits partiell oder vollständig halogeniert sein können oder einen bis drei der folgenden Gruppen tragen können: Cyano, Nitro, Hydroxy, Mercapto, Amino, Carboxyl, Aminocarbonyl, Aminothiocarbonyl, Halogen, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₁-C₆-Alkylsulfonyl, C₁-C₆-Alkylsulfoxy, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Halogenalkoxy, C₁-C₆-Alkoxy-carbonyl, C₁-C₆-Alkylthio, C₁-C₆-Alkylamino, Di-C₁-C₆-Alkylamino, C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl, Di-C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl, C₁-C₆-Alkylaminothiocarbonyl, Di-C₁-C₆-Alkylaminothiocarbonyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkenyloxy, Benzyl, Benzyloxy, Aryl, Aryloxy, Arylthio, Hetaryl, Hetaryloxy, Hetarylthio oder C(=NOR⁷)-A_n-R⁸;
- Aryl, Arylcarbonyl, Arylsulfonyl, Hetaryl, Hetarylcarbonyl oder Hetarylsulfonyl, wobei diese Reste partiell oder vollständig halogeniert sein können oder einen bis drei der folgenden Gruppen tragen können: Cyano, Nitro, Hydroxy, Mercapto, Amino, Carboxyl, Aminocarbonyl, Aminothiocarbonyl, Halogen, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₁-C₆-Alkylcarbonyl, C₁-C₆-Alkylsulfonyl, C₁-C₆-Alkylsulfoxy, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Halogenalkoxy, C₁-C₆-Alkyloxy-carbonyl, C₁-C₆-Alkylthio, C₁-C₆-Alkylamino, Di-C₁-C₆-Alkylamino, C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl, Di-C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl, C₁-C₆-Alkylaminothiocarbonyl, Di-C₁-C₆-Alkylaminothiocarbonyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkenyloxy, Benzyl, Benzyloxy, Aryl, Aryloxy, Hetaryl, Hetaryloxy oder C(=NOR⁷)-A_n-R⁸;

R⁵ Wasserstoff,

- C₁-C₆-Alkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkynyl, wobei die Kohlenwasserstoffreste dieser Gruppen partiell oder vollständig halogeniert sein können oder einen bis drei der folgenden Reste tragen können: Cyano, Nitro,

Hydroxy, Mercapto, Amino, Carboxyl, Aminocarbonyl, Aminothiocarbonyl, Halogen, C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl, Di-C₁-C₆-alkylaminocarbonyl, C₁-C₆-Alkylaminothio-
 5 carbonyl, Di-C₁-C₆-alkylaminothiocarbonyl, C₁-C₆-Alkyl-
 sulfonyl, C₁-C₆-Alkylsulfoxyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-
 Halogenalkoxy, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl, C₁-C₆-Alkylthio,
 C₁-C₆-Alkylamino, Di-C₁-C₆-alkylamino, C₂-C₆-Alkenyloxy,
 C₃-C₆-Cycloalkyl, C₃-C₆-Cycloalkyloxy, Heterocyclyl,
 10 Heterocyclyloxy, Aryl, Aryloxy, Aryl-C₁-C₄-alkoxy,
 Arylthio, Aryl-C₁-C₄-alkylthio, Hetaryl, Hetaryloxy,
 Hetaryl-C₁-C₄-alkoxy, Hetarylthio, Hetaryl-C₁-C₄-alkyl-
 thio, wobei die cyclischen Reste ihrerseits partiell
 oder vollständig halogeniert sein können und/oder
 15 ein bis drei der folgenden Gruppen tragen können:
 Cyano, Nitro, Hydroxy, Mercapto, Amino, Carboxyl,
 Aminocarbonyl, Aminothiocarbonyl, C₁-C₆-Alkyl,
 C₁-C₆-Halogenalkyl, C₁-C₆-Alkylsulfonyl, C₁-C₆-Alkyl-
 sulfoxyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Halogen-
 alkoxy, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl, C₁-C₆-Alkylthio, C₁-C₆-
 20 Alkylamino, Di-C₁-C₆-alkylamino, C₁-C₆-Alkylamino-
 carbonyl, Di-C₁-C₆-alkylaminocarbonyl, C₁-C₆-Alkyl-
 aminothiocarbonyl, Di-C₁-C₆-alkylaminothiocarbonyl,
 C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkenyloxy, Benzyl, Benzyloxy,
 Aryl, Aryloxy, Arylthio, Hetaryl, Hetaryloxy, Hetaryl-
 25 thio und C(=NOR⁷)-A_n-R⁸;

C₃-C₆-Cycloalkyl, C₃-C₆-Cycloalkenyl, Heterocyclyl,
 Aryl, Hetaryl, wobei die cyclischen Reste partiell
 oder vollständig halogeniert sein können oder einen
 30 bis drei der folgenden Gruppen tragen können: Cyano,
 Nitro, Hydroxy, Mercapto, Amino, Carboxyl, Amino-
 carbonyl, Aminothiocarbonyl, Halogen, C₁-C₆-Alkyl,
 C₁-C₆-Halogenalkyl, C₁-C₆-Alkylsulfonyl, C₁-C₆-Alkyl-
 sulfoxyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Halogen-
 35 alkoxy, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl, C₁-C₆-Alkylthio, C₁-C₆-
 Alkylamino, Di-C₁-C₆-alkylamino, C₁-C₆-Alkylamino-
 carbonyl, Di-C₁-C₆-alkylaminocarbonyl, C₁-C₆-Alkyl-
 aminothiocarbonyl, Di-C₁-C₆-alkylaminothiocarbonyl,
 C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkenyloxy, Benzyl, Benzyloxy,
 40 Aryl, Aryloxy, Hetaryl und Hetaryloxy;

wobei

45 A für Sauerstoff, Schwefel oder Stickstoff steht und
 wobei der Stickstoff Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl
 trägt;

4

n 0 oder 1 bedeutet;

R⁷ Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl bedeutet und

5 R⁸ Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl bedeutet,

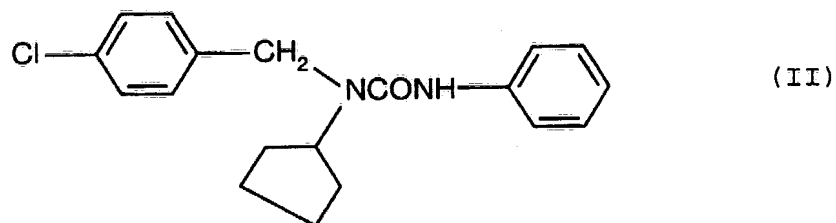
sowie deren Salze,

und

10

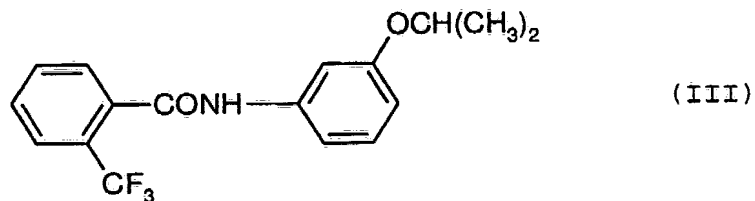
b) mindestens einem Fungizid ausgewählt aus Fungiziden der Formeln II bis VII

15



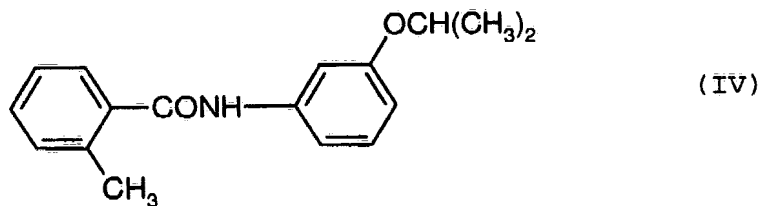
20

25



30

35

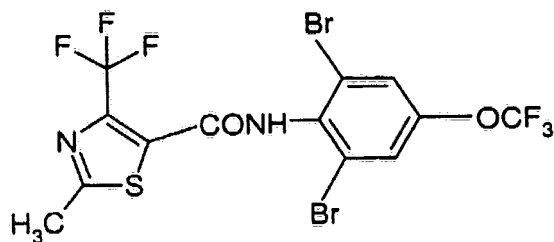


40

45

5

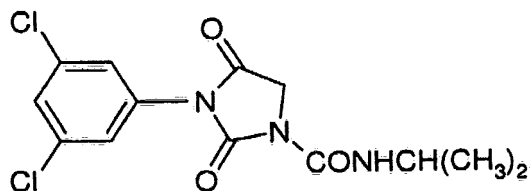
5



(V)

10

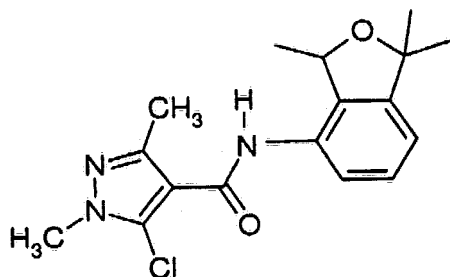
15



(VI)

20

25



(VII)

30 Der vorliegenden Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, fungizide Mischungen zur Verfügung zu stellen, die eine gute, über die Wirksamkeit der Mischungskomponenten allein hinausgehende fungizide Wirkung, insbesondere gegen Pilzerkrankungen in Reis zeigen.

35 Diese Aufgabe wird erfindungsgemäß durch die Mischungen gemäß Anspruch 1 gelöst.

Die Verbindungen der Formel I sind an sich bekannt und in der Literatur beschrieben (WO 97/15552).

40

Die Fungizide der Formeln II bis VII sind ebenfalls bekannt und in der Literatur beschrieben. Darüber hinaus sind sie unter den nachfolgend in Klammern genannten Handelsnamen kommerziell erhältlich:

45

6

- II: DE-A 27 32 257, Common name: Pencycuron (Handelsname: Monceren[®], Fa. Bayer);
- III: JP 01/104,514, Common name: Flutolanil (Handelsname: Moncut[®], Fa. Nihon Noyaku);
- IV: US 3,937,840, Common name: Mepronil (Handelsname: Basitac[®], Fa. Kumiai);
- V: Common name: Thifluzamid (Handelsname: Greatam[®], Fa. Monsanto);
- VI: GB-A 1,312,536, US 3,755,350; Common name: Iprodione (Handelsname: Rovral[®], Fa. Rhone-Poulenc);
- VII: AG Chem New Compound Review, Vol. 15 (1997), 50; Common name: Furametpyr (Handelsname: Limber[®], Fa. Sumitomo).

Die Verbindungen I können bei der Herstellung aufgrund ihrer C=C und C=N Doppelbindungen als E/Z-Isomerengemische anfallen, die z.B. durch Kristallisation oder Chromatographie in üblicher Weise in die Einzelverbindungen getrennt werden können.

Sofern bei der Synthese Isomerengemische anfallen, ist im allgemeinen jedoch eine Trennung nicht unbedingt erforderlich, da sich die einzelnen Isomere teilweise während der Aufbereitung für die Anwendung oder bei der Anwendung (z.B. unter Licht-, Säure- oder Baseneinwirkung) ineinander umwandeln können. Entsprechende Umwandlungen können auch nach der Anwendung, beispielsweise bei der Behandlung von Pflanzen in der behandelten Pflanze oder im zu bekämpfenden Schadpilz oder tierischen Schädling erfolgen.

In Bezug auf die C=X Doppelbindung werden hinsichtlich ihrer Wirksamkeit die E-Isomere der Verbindungen I bevorzugt (Konfiguration bezogen auf die -OCH₃ bzw. die -CH₃-Gruppe im Verhältnis zur -CO₂R¹ Gruppe).

In Bezug auf die -C(R³)=NOCH₂- Doppelbindung werden hinsichtlich ihrer Wirksamkeit die cis-Isomere der Verbindungen I bevorzugt (Konfiguration bezogen auf den Rest R³ im Verhältnis zur -OCH₂-Gruppe).

Bei der eingangs angegebenen Definitionen der Verbindungen I wurden Sammelbegriffe verwendet, die allgemein repräsentativ für die folgenden Gruppen stehen:

Halogen: Fluor, Chlor, Brom und Jod;

- Alkyl:** geradkettige oder verzweigte Alkylgruppen mit 1 bis 4, 6 oder 10 Kohlenstoffatomen, z.B. C₁-C₆-Alkyl wie Methyl, Ethyl, 5 Propyl, 1-Methylethyl, Butyl, 1-Methyl-propyl, 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 2,2-Di-methylpropyl, 1-Ethylpropyl, Hexyl, 1,1-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1-Methylpentyl, 2-Methyl-pentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl, 1,1-Dimethylbutyl, 10 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl, 1,2,2-Trimethylpropyl, 1-Ethyl-1-methyl-propyl und 1-Ethyl-2-methylpropyl;
- 15 **Halogenalkyl:** geradkettige oder verzweigte Alkylgruppen mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, wobei in diesen Gruppen teilweise oder vollständig die Wasserstoffatome durch Halogenatome wie vorstehend genannt ersetzt sein können, z.B. C₁-C₂-Halogenalkyl wie Chlor-methyl, Dichlormethyl, Trichlormethyl, Fluormethyl, Difluor- 20 methyl, Trifluormethyl, Chlorfluormethyl, Dichlorfluormethyl, Chlordifluormethyl, 1-Fluorethyl, 2-Fluorethyl, 2,2-Difluorethyl, 2,2,2-Trifluorethyl, 2-Chlor-2-fluorethyl, 2-Chlor-2,2-difluor-ethyl, 2,2-Dichlor-2-fluorethyl, 2,2,2-Trichlorethyl und Penta-fluorethyl;
- 25 **Cycloalkyl:** monocyclische Alkylgruppen mit 3 bis 6 Kohlenstoff-ringgliedern, z.B. Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl und Cyclohexyl;
- 30 **Alkenyl:** geradkettige oder verzweigte Alkenylgruppen mit 2 bis 6 oder 10 Kohlenstoffatomen und einer Doppelbindung in einer beliebigen Position, z.B. C₂-C₆-Alkenyl wie Ethenyl, 1-Propenyl, 2-Propenyl, 1-Methylethenyl, 1-Butenyl, 2-Butenyl, 3-Butenyl, 1-Methyl-1-propenyl, 2-Methyl-1-propenyl, 1-Methyl-2-propenyl, 35 2-Methyl-2-propenyl, 1-Pentenyl, 2-Pentenyl, 3-Pentenyl, 4-Pentenyl, 1-Methyl-1-butenyl, 2-Methyl-1-butenyl, 3-Methyl-1-butenyl, 1-Methyl-2-butenyl, 2-Methyl-2-butenyl, 3-Methyl-2-butenyl, 1-Methyl-3-butenyl, 2-Methyl-3-butenyl, 3-Methyl-3-butenyl, 1,1-Dimethyl-2-propenyl, 1,2-Dimethyl-1-propenyl, 40 1,2-Dimethyl-2-propenyl, 1-Ethyl-1-propenyl, 1-Ethyl-2-propenyl, 1-Hexenyl, 2-Hexenyl, 3-Hexenyl, 4-Hexenyl, 5-Hexenyl, 1-Methyl-1-pentenyl, 2-Methyl-1-pentenyl, 3-Methyl-1-pentenyl, 4-Methyl-1-pentenyl, 1-Methyl-2-pentenyl, 2-Methyl-2-pentenyl, 3-Methyl-2-pentenyl, 4-Methyl-2-pentenyl, 1-Methyl-3-pentenyl, 45 2-Methyl-3-pentenyl, 3-Methyl-3-pentenyl, 4-Methyl-3-pentenyl, 1-Methyl-4-pentenyl, 2-Methyl-4-pentenyl, 3-Methyl-4-pentenyl, 4-Methyl-4-pentenyl, 1,1-Dimethyl-2-butenyl, 1,1-Di-methyl-3-

butenyl, 1,2-Dimethyl-1-butenyl, 1,2-Dimethyl-2-butenyl,
 1,2-Dimethyl-3-butenyl, 1,3-Dimethyl-1-butenyl, 1,3-Dimethyl-2-
 butenyl, 1,3-Dimethyl-3-butenyl, 2,2-Dimethyl-3-butenyl,
 2,3-Dimethyl-1-butenyl, 2,3-Dimethyl-2-butenyl, 2,3-Dimethyl-3-
 5 butenyl, 3,3-Dimethyl-1-butenyl, 3,3-Dimethyl-2-butenyl,
 1-Ethyl-1-butenyl, 1-Ethyl-2-butenyl, 1-Ethyl-3-butenyl,
 2-Ethyl-1-butenyl, 2-Ethyl-2-butenyl, 2-Ethyl-3-butenyl,
 1,1,2-Trimethyl-2-propenyl, 1-Ethyl-1-methyl-2-propenyl,
 1-Ethyl-2-methyl-1-propenyl und 1-Ethyl-2-methyl-2-propenyl;

10

Alkynyl: geradkettige oder verzweigte Alkynylgruppen mit 2 bis
 10 Kohlenstoffatomen und einer Dreifachbindung in einer be-
 liebigen Position, z.B. C₂-C₆-Alkynyl wie Ethinyl, 2-Propinyl,
 2-Butinyl, 3-Butinyl, 1-Methyl-2-propinyl, 2-Pentinyl,
 15 3-Pentinyl, 4-Pentinyl, 1-Methyl-2-butinyl, 1-Methyl-3-butinyl,
 2-Methyl-3-butinyl, 1,1-Dimethyl-2-propinyl, 1-Ethyl-2-propinyl,
 2-Hexinyl, 3-Hexinyl, 4-Hexinyl, 5-Hexinyl, 1-Methyl-2-pentinyl,
 1-Methyl-3-pentinyl, 1-Methyl-4-pentinyl, 2-Methyl-3-pentinyl,
 2-Methyl-4-pentinyl, 3-Methyl-4-pentinyl, 4-Methyl-2-pentinyl,
 20 1,1-Dimethyl-2-butinyl, 1,1-Dimethyl-3-butinyl, 1,2-Dimethyl-
 3-butinyl, 2,2-Dimethyl-3-butinyl, 1-Ethyl-2-butinyl, 1-Ethyl-
 3-butinyl, 2-Ethyl-3-butinyl und 1-Ethyl-1-methyl-2-propinyl;

Heterocyclyl bzw. Heterocyclyl oxy, Heterocyclylthio und Hetero-
 25 cyclylamino: drei- bis sechsgliedrige, gesättigte oder partiell
 ungesättigte mono- oder polycyclische Heterocyclen, die ein bis
 drei Heteroatome ausgewählt aus einer Gruppe bestehend aus Sauer-
 stoff, Stickstoff und Schwefel enthalten, und welche direkt bzw.
 (Heterocyclyl oxy) über ein Sauerstoffatom oder (Heterocyclylthio)
 30 über ein Schwefelatom oder (Heterocyclylamino) über ein Stick-
 stoffatom an das Gerüst gebunden sind, wie z.B. 2-Tetrahydro-
 furanyl, Oxiranyl, 3-Tetrahydrofuranyl, 2-Tetrahydrothienyl,
 3-Tetrahydrothienyl, 2-Pyrrolidinyl, 3-Pyrrolidinyl, 3-Isoxazol-
 idinyl, 4-Isoxazolidinyl, 5-Isoxazolidinyl, 3-Isothiazolidinyl,
 35 4-Isothiazolidinyl, 5-Isothiazolidinyl, 3-Pyrazolidinyl,
 4-Pyrazolidinyl, 5-Pyrazolidinyl, 2-Oxazolidinyl, 4-Oxazolidinyl,
 5-Oxazolidinyl, 2-Thiazolidinyl, 4-Thiazolidinyl, 5-Thia-
 zolidinyl, 2-Imidazolidinyl, 4-Imidazolidinyl, 1,2,4-Oxa-
 diazolidin-3-yl, 1,2,4-Oxadiazolidin-5-yl, 1,2,4-Thiadiazolidin-
 40 3-yl, 1,2,4-Thiadiazolidin-5-yl, 1,2,4-Triazolidin-3-yl,
 1,3,4-Oxadiazolidin-2-yl, 1,3,4-Thiadiazolidin-2-yl, 1,3,4-Tri-
 azolidin-2-yl, 2,3-Dihydrofur-2-yl, 2,3-Dihydrofur-3-yl,
 2,3-Dihydrofur-4-yl, 2,3-Dihydrofur-5-yl, 2,5-Dihydrofur-2-yl,
 2,5-Dihydrofur-3-yl, 2,3-Dihydrothien-2-yl, 2,3-Dihydro-
 45 thien-3-yl, 2,3-Dihydrothien-4-yl, 2,3-Dihydrothien-5-yl,
 2,5-Dihydrothien-2-yl, 2,5-Dihydrothien-3-yl, 2,3-Dihydro-
 pyrrol-2-yl, 2,3-Dihydropyrrol-3-yl, 2,3-Dihydropyrrol-4-yl,

2,3-Dihydropyrrol-5-yl, 2,5-Dihydropyrrol-2-yl, 2,5-Dihydro-
 pyrrol-3-yl, 2,3-Dihydroisoxazol-3-yl, 2,3-Dihydroisoxazol-4-yl,
 2,3-Dihydroisoxazol-5-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-3-yl, 4,5-Dihydro-
 isoxazol-4-yl, 4,5-Dihydroisoxazol-5-yl, 2,5-Dihydroisothia-
 5 zol-3-yl, 2,5-Dihydroisothiazol-4-yl, 2,5-Dihydroisothiazol-5-yl,
 2,3-Dihydroisopyrazol-3-yl, 2,3-Dihydroisopyrazol-4-yl, 2,3-Dihy-
 droisopyrazol-5-yl, 4,5-Dihydroisopyrazol-3-yl, 4,5-Dihydroiso-
 pyrazol-4-yl, 4,5-Dihydroisopyrazol-5-yl, 2,5-Dihydroisopyra-
 zol-3-yl, 2,5-Dihydroisopyrazol-4-yl, 2,5-Dihydroisopyrazol-5-yl,
 10 2,3-Dihydrooxazol-3-yl, 2,3-Dihydrooxazol-4-yl, 2,3-Dihydro-
 oxazol-5-yl, 4,5-Dihydrooxazol-3-yl, 4,5-Dihydrooxazol-4-yl,
 4,5-Dihydrooxazol-5-yl, 2,5-Dihydrooxazol-3-yl, 2,5-Dihydro-
 oxazol-4-yl, 2,5-Dihydrooxazol-5-yl, 2,3-Dihydrothiazol-2-yl,
 2,3-Dihydrothiazol-4-yl, 2,3-Dihydrothiazol-5-yl, 4,5-Dihydro-
 15 thiazol-2-yl, 4,5-Dihydrothiazol-4-yl, 4,5-Dihydrothiazol-5-yl,
 2,5-Dihydrothiazol-2-yl, 2,5-Dihydrothiazol-4-yl, 2,5-Dihydro-
 thiazol-5-yl, 2,3-Dihydroimidazol-2-yl, 2,3-Dihydroimidazol-4-yl,
 2,3-Dihydroimidazol-5-yl, 4,5-Dihydroimidazol-2-yl, 4,5-Dihydro-
 imidazol-4-yl, 4,5-Dihydroimidazol-5-yl, 2,5-Dihydroimidazol-
 20 2-yl, 2,5-Dihydroimidazol-4-yl, 2,5-Dihydroimidazol-5-yl,
 2-Morpholinyl, 3-Morpholinyl, 2-Piperidinyl, 3-Piperidinyl,
 4-Piperidinyl, 3-Tetrahydropyridazinyl, 4-Tetrahydropyridazinyl,
 2-Tetrahydropyrimidinyl, 4-Tetrahydropyrimidinyl, 5-Tetrahydro-
 pyrimidinyl, 2-Tetrahydropyrazinyl, 1,3,5-Tetrahydrotriazin-2-yl,
 25 1,2,4-Tetrahydrotriazin-3-yl, 1,3-Dihydrooxazin-2-yl,
 1,3-Dithian-2-yl, 2-Tetrahydropyranyl, 1,3-Dioxolan-2-yl,
 3,4,5,6-Tetrahydropyridin-2-yl, 4H-1,3-Thiazin-2-yl,
 4H-3,1-Benzothiazin-2-yl, 1,1-Dioxo-2,3,4,5-tetrahydrothien-2-yl,
 2H-1,4-Benzothiazin-3-yl, 2H-1,4-Benzoxazin-3-yl, 1,3-Dihydro-
 30 oxazin-2-yl, 1,3-Dithian-2-yl;

Aryl bzw. Aryloxy, Arylthio, Arylcarbonyl und Arylsulfonyl:

aromatische mono- oder polycyclische Kohlenwasserstoffreste
 welche direkt bzw. (Aryloxy) über ein Sauerstoffatom (-O-) oder
 35 (Arylthio) ein Schwefelatom (-S-), (Arylcarbonyl) über eine
 Carbonylgruppe (-CO-) oder (Arylsulfonyl) über eine Sulfonyl-
 gruppe (-SO₂-) an das Gerüst gebunden sind, z.B. Phenyl, Naphthyl
 und Phenanthrenyl bzw. Phenylloxy, Naphthylloxy und Phenanthrenyl-
 oxy und die entsprechenden Carbonyl- und Sulfonylreste;
 40

**Hetaryl bzw. Hetaryloxy, Hetarylthio, Hetarylcarbonyl und
 Hetarylsulfonyl:**

aromatische mono- oder polycyclische Reste
 welche neben Kohlenstoffringgliedern zusätzlich ein bis vier
 Stickstoffatome oder ein bis drei Stickstoffatome und ein Sauer-
 45 stoff- oder ein Schwefelatom oder ein Sauerstoff- oder ein
 Schwefelatom enthalten können und welche direkt bzw. (Hetaryloxy)
 über ein Sauerstoffatom (-O-) oder (Hetarylthio) ein Schwefelatom

(-S-), (Hetarylcarbonyl) über eine Carbonylgruppe (-CO-) oder (Hetarylsulfonyl) über eine Sulfonylgruppe (-SO₂-) an das Gerüst gebunden sind, z.B.

- 5 - 5-gliedriges Heteroaryl, enthaltend ein bis drei Stickstoff-
atome: 5-Ring Heteroarylgruppen, welche neben Kohlenstoff-
atomen ein bis drei Stickstoffatome als Ringglieder enthalten
können, z.B. 2-Pyrrolyl, 3-Pyrrolyl, 3-Pyrazolyl,
4-Pyrazolyl, 5-Pyrazolyl, 2-Imidazolyl, 4-Imidazolyl,
10 1,2,4-Triazol-3-yl und 1,3,4-Triazol-2-yl;
- 5-gliedriges Heteroaryl, enthaltend ein bis vier Stickstoff-
atome oder ein bis drei Stickstoffatome und ein Schwefel-
oder Sauerstoffatom oder ein Sauerstoff oder ein Schwefel-
15 atom: 5-Ring Heteroarylgruppen, welche neben Kohlenstoff-
atomen ein bis vier Stickstoffatome oder ein bis drei Stick-
stoffatome und ein Schwefel- oder Sauerstoffatom oder ein
Sauerstoff- oder Schwefelatom als Ringglieder enthalten
können, z.B. 2-Furyl, 3-Furyl, 2-Thienyl, 3-Thienyl,
20 2-Pyrrolyl, 3-Pyrrolyl, 3-Isioxazolyl, 4-Isioxazolyl,
5-Isioxazolyl, 3-Isythiazolyl, 4-Isythiazolyl, 5-Isythiazolyl,
3-Pyrazolyl, 4-Pyrazolyl, 5-Pyrazolyl, 2-Oxazolyl,
4-Oxazolyl, 5-Oxazolyl, 2-Thiazolyl, 4-Thiazolyl,
5-Thiazolyl, 2-Imidazolyl, 4-Imidazolyl, 1,2,4-Oxadiazol-
25 3-yl, 1,2,4-Oxadiazol-5-yl, 1,2,4-Thiadiazol-3-yl,
1,2,4-Thiadiazol-5-yl, 1,2,4-Triazol-3-yl,
1,3,4-Oxadiazol-2-yl, 1,3,4-Thiadiazol-2-yl,
1,3,4-Triazol-2-yl;
- 30 - benzokondensiertes 5-gliedriges Heteroaryl, enthaltend ein
bis drei Stickstoffatome oder ein Stickstoffatom und/oder ein
Sauerstoff- oder Schwefelatom: 5-Ring Heteroarylgruppen,
welche neben Kohlenstoffatomen ein bis vier Stickstoffatome
oder ein bis drei Stickstoffatome und ein Schwefel- oder
35 Sauerstoffatom oder ein Sauerstoff- oder ein Schwefelatom als
Ringglieder enthalten können, und in welchen zwei benachbarte
Kohlenstoffringglieder oder ein Stickstoff- und ein benach-
bartes Kohlenstoffringglied durch eine Buta-1,3-dien-
1,4-diylgruppe verbrückt sein können;
- 40 - über Stickstoff gebundenes 5-gliedriges Heteroaryl, ent-
haltend ein bis vier Stickstoffatome, oder über Stickstoff
gebundenes benzokondensiertes 5-gliedriges Heteroaryl, ent-
haltend ein bis drei Stickstoffatome: 5-Ring Heteroaryl-
45 gruppen, welche neben Kohlenstoffatomen ein bis vier Stick-
stoffatome bzw. ein bis drei Stickstoffatome als Ringglieder
enthalten können, und in welchen zwei benachbarte Kohlen-

11

stoffringglieder oder ein Stickstoff- und ein benachbartes Kohlenstoffringglied durch eine Buta-1,3-dien- 1,4-diylgruppe verbrückt sein können, wobei diese Ringe über eines der Stickstoffringglieder an das Gerüst gebunden sind;

5

- 6-gliedriges Heteroaryl, enthaltend ein bis drei bzw. ein bis vier Stickstoffatome: 6-Ring Heteroarylgruppen, welche neben Kohlenstoffatomen ein bis drei bzw. ein bis vier Stickstoffatome als Ringglieder enthalten können, z.B. 2-Pyridinyl, 3-Pyridinyl, 4-Pyridinyl, 3-Pyridazinyl, 4-Pyridazinyl, 2-Pyrimidinyl, 4-Pyrimidinyl, 5-Pyrimidinyl, 2-Pyrazinyl, 1,3,5-Triazin-2-yl, 1,2,4-Triazin-3-yl und 1,2,4,5-Tetrazin-3-yl;

10

- 15 - benzokondensiertes 6-gliedriges Heteroaryl, enthaltend ein bis vier Stickstoffatome: 6-Ring Heteroarylgruppen in welchen zwei benachbarte Kohlenstoffringglieder durch eine Buta-1,3-dien-1,4-diylgruppe verbrückt sein können, z.B. Chinolin, Isochinolin, Chinazolin und Chinoxalin,

20

bzw. die entsprechenden Oxy-, Thio-, Carbonyl- oder Sulfonylgruppen.

Hetarylamino: aromatische mono- oder polycyclische Reste, welche neben Kohlenstoffringgliedern zusätzlich ein bis vier Stickstoffatome oder ein bis drei Stickstoffatome und ein Sauerstoff- oder ein Schwefelatom enthalten können und welche über ein Stickstoffatom an das Gerüst gebunden sind.

25

- 30 Die Angabe "partiell oder vollständig halogeniert" soll zum Ausdruck bringen, daß in den derart charakterisierten Gruppen die Wasserstoffatome zum Teil oder vollständig durch gleiche oder verschiedene Halogenatome wie vorstehend genannt ersetzt sein können.

35

Im Hinblick auf ihre biologische Wirkung sind Verbindungen der Formel I bevorzugt, in denen m für 0 steht.

Gleichermaßen bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, in denen

- 40 R¹ für Methyl steht.

Daneben werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R³ für Wasserstoff, Cyano, Cyclopropyl, Methyl, Ethyl, 1-Methylethyl oder CF₃ steht.

45

12

Außerdem werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R³ für Methyl steht.

Daneben werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R³ für Cyano steht.

Weiterhin werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R³ für Cyclopropyl steht.

10 Des weiteren werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R³ für CF₃ steht.

Des weiteren werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R⁵ für Wasserstoff, Cyclopropyl, Methyl, Ethyl, iso-Propyl, ggf.

15 subst. Aryl oder Hetaryl steht.

Außerdem werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R⁵ für Methyl steht.

20 Des weiteren werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R⁵ für Ethyl steht.

Außerdem werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R⁵ für Iso-Propyl steht.

25

Außerdem werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R⁵ für Cyclopropyl steht.

Außerdem werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R⁵ für CF₃

30 steht.

Des weiteren werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R⁵ für ggf. subst. Aryl oder Hetaryl steht.

35 Des weiteren werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R⁵ für ggf. subst. Pyridyl, Pyrimidyl, Pyrazinyl, Pyridazinyl oder Triazinyl steht.

Des weiteren werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R⁵ für

40 ggf. subst. Furyl, Thienyl oder Pyrrolyl steht.

Des weiteren werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R⁵ für ggf. subst. Oxazolyl, Thiazolyl, Isoxazolyl, Isothiazolyl, Pyrazolyl oder Imidazolyl steht.

45

Des weiteren werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R⁵ für ggf. subst. Oxdiazolyl, Thiadiazolyl oder Triazolyl steht.

Außerdem werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R⁵ für Phenyl
5 steht, welches unsubstituiert ist oder ein oder zwei der folgenden Gruppen trägt: Nitro, Cyano, Hydroxy, Amino, Aminocarbonyl, Aminothiocarbonyl, Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylamino, Di-C₁-C₄-Alkylamino, C₁-C₄-Alkylsulfonyl, C₁-C₄-Alkoxycarbonyl, C₁-C₄-Alkyl-
10 aminocarbonyl oder Di-C₁-C₄-Alkylaminocarbonyl.

Außerdem werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R⁴ für Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkynyl, Allyl, Arylalkyl, Hetarylalkyl, Aryloxyalkyl, Hetaryloxyalkyl, Aryl oder Hetaryl
15 steht.

Des weiteren werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R⁴ für C₁-C₆-Alkyl steht.

20 Weitere bevorzugte Verbindungen I sind der WO 97/15,552 zu entnehmen.

Die in den erfindungsgemäßen Mischungen enthaltenen Verbindungen I zeichnen sich durch eine hervorragende Wirkung gegen ein brei-
25 tes Spektrum von pflanzenpathogenen Pilzen, insbesondere gegen Pilze aus den Klassen der Ascomyceten, Deuteromyceten, Phycomyceten und Basidiomyceten aus.

Besondere Bedeutung haben sie für die Bekämpfung einer Vielzahl
30 von Pilzen an verschiedenen Kulturpflanzen wie Baumwolle, Gemüsepflanzen (z.B. Gurken, Bohnen, Tomaten, Kartoffeln und Kürbisgewächse), Gerste, Gras, Hafer, Bananen, Kaffee, Mais, Obstpflanzen, Reis, Roggen, Soja, Wein, Weizen, Zierpflanzen, Zuckerrohr sowie an einer Vielzahl von Samen.

35 Insbesondere eignen sie sich zur Bekämpfung der folgenden pflanzenpathogenen Pilze: Erysiphe graminis (echter Mehltau) an Getreide, Erysiphe cichoracearum und Sphaerotheca fuliginea an Kürbisgewächsen, Podosphaera leucotricha an Äpfeln, Uncinula
40 necator an Reben, Puccinia-Arten an Getreide, Rhizoctonia-Arten an Baumwolle, Reis und Rasen, Ustilago-Arten an Getreide und Zuckerrohr, Venturia inaequalis (Schorf) an Äpfeln, Helminthosporium-Arten an Getreide und Reis, Septoria nodorum an Weizen, Botrytis cinerea (Grauschimmel) an Erdbeeren, Gemüse, Zierpflanzen
45 und Reben, Cercospora arachidicola an Erdnüssen, Pseudocercospora herpotrichoides an Weizen und Gerste, Pyricularia oryzae an Reis und Rasen, Phytophthora infestans an Kartoffeln

und Tomaten, *Plasmopara viticola* an Reben, *Pseudoperonospora*-Arten in Hopfen und Gurken, *Alternaria*-Arten an Gemüse und Obst, *Mycosphaerella*-Arten in Bananen sowie *Fusarium*- und *Verticillium*-Arten.

5

Die Verbindungen II bis VII sind als Fungizide kommerziell erhältlich.

Bevorzugt setzt man bei der Bereitstellung der Mischungen die
10 reinen Wirkstoffe I und II bis VII ein, denen man weitere Wirkstoffe gegen Schadpilze oder gegen andere Schädlinge wie Insekten, Spinntiere oder Nematoden oder auch herbizide oder wachstumsregulierende Wirkstoffe oder Düngemittel beimischen kann.

15

Die Mischungen aus den Verbindungen I und mindestens einer Verbindung II bis VII können gleichzeitig, gemeinsam oder getrennt angewandt werden und zeichnen sich durch eine hervorragende Wirkung gegen ein breites Spektrum von pflanzenpathogenen Pilzen,
20 insbesondere aus der Klasse der Ascomyceten, Basidiomyceten, Phycomyceten und Deuteromyceten aus. Sie sind z.T. systemisch wirksam und können daher auch als Blatt- und Bodenfungizide eingesetzt werden.

25 Besondere Bedeutung haben sie für die Bekämpfung einer Vielzahl von Pilzen an verschiedenen Kulturpflanzen wie Baumwolle, Gemüsepflanzen (z.B. Gurken, Bohnen, Tomaten, Kartoffeln und Kürbisgewächse), Gerste, Gras, Hafer, Bananen, Kaffee, Mais, Obstpflanzen, Reis, Roggen, Soja, Wein, Weizen, Zierpflanzen, Zuckerrohr sowie an einer Vielzahl von Samen.

Insbesondere eignen sie sich zur Bekämpfung der folgenden pflanzenpathogenen Pilze: *Erysiphe graminis* (echter Mehltau) an Getreide, *Erysiphe cichoracearum* und *Sphaerotheca fuliginea* an
35 Kürbisgewächsen, *Podosphaera leucotricha* an Äpfeln, *Uncinula necator* an Reben, *Puccinia*-Arten an Getreide, *Rhizoctonia*-Arten an Baumwolle, Reis und Rasen, *Ustilago*-Arten an Getreide und Zuckerrohr, *Venturia inaequalis* (Schorf) an Äpfeln, *Helminthosporium*-Arten an Getreide und Reis, *Septoria nodorum* an Weizen,
40 *Botrytis cinerea* (Grauschimmel) an Erdbeeren, Gemüse, Zierpflanzen und Reben, *Cercospora arachidicola* an Erdnüssen, *Pseudocercospora herpotrichoides* an Weizen und Gerste, *Pyricularia oryzae* an Reis und Rasen, *Phytophthora infestans* an Kartoffeln und Tomaten, *Plasmopara viticola* an Reben, *Pseudoperonospora*-Arten
45 in Hopfen und Gurken, *Alternaria*-Arten an Gemüse und Obst,

Mycosphaerella-Arten in Bananen sowie Fusarium- und Verticillium-Arten.

Besonders bevorzugt sind die erfindungsgemäßen Mischungen zur Bekämpfung von *Pyricularia oryzae* einsetzbar.

Die Verbindungen I und mindestens eine der Verbindungen II bis VII können gleichzeitig, und zwar gemeinsam oder getrennt, oder nacheinander aufgebracht werden, wobei die Reihenfolge bei getrennter Applikation im allgemeinen keine Auswirkung auf den Bekämpfungserfolg hat.

Die Aufwandmengen der erfindungsgemäßen Mischungen liegen, vor allem bei landwirtschaftlichen Kulturflächen, je nach Art des gewünschten Effekts bei 0,01 bis 8 kg/ha, vorzugsweise 0,1 bis 5 kg/ha, insbesondere 0,5 bis 3,0 kg/ha.

Die Aufwandmengen liegen dabei für die Verbindungen I bei 0,01 bis 2,5 kg/ha, vorzugsweise 0,05 bis 2,5 kg/ha, insbesondere 0,1 bis 1,0 kg/ha.

Die Aufwandmengen für die Verbindungen II bis VII liegen entsprechend bei 0,001 bis 5 kg/ha, vorzugsweise 0,005 bis 2 kg/ha, insbesondere 0,01 bis 1,0 kg/ha.

Bei der Saatgutbehandlung werden im allgemeinen Aufwandmengen an Mischung von 0,001 bis 250 g/kg Saatgut, vorzugsweise 0,01 bis 100 g/kg, insbesondere 0,01 bis 50 g/kg verwendet.

Sofern für Pflanzen pathogene Schadpilze zu bekämpfen sind, erfolgt die getrennte oder gemeinsame Applikation der Verbindungen I und mindestens einer der Verbindungen II bis VII durch Besprühen oder Bestäuben der Samen, der Pflanzen oder der Böden vor oder nach der Aussaat der Pflanzen oder vor oder nach dem Auflaufen der Pflanzen.

Die erfindungsgemäßen fungiziden synergistischen Mischungen können beispielsweise in Form von direkt versprühbaren Lösungen, Pulver und Suspensionen oder in Form von hochprozentigen wässrigen, öligen oder sonstigen Suspensionen, Dispersionen, Emulsionen, Öldispersionen, Pasten, Stäubemitteln, Streumitteln oder Granulaten aufbereitet und durch Versprühen, Vernebeln, Verstäuben, Verstreuen oder Gießen angewendet werden. Die Anwendungsform ist abhängig vom Verwendungszweck; sie soll in jedem Fall eine möglichst feine und gleichmäßige Verteilung der erfindungsgemäßen Mischung gewährleisten.

Die Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. durch Verstrecken des Wirkstoffs mit Lösungsmitteln und/oder Trägerstoffen, gewünschtenfalls unter Verwendung von Emulgiermitteln und Dispergiermitteln, wobei im Falle von Wasser als Verdünnungsmittel auch andere organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden können. Als Hilfsstoffe kommen dafür im wesentlichen in Betracht: Lösungsmittel wie Aromaten (z.B. Xylol), chlorierte Aromaten (z.B. Chlorbenzole), Paraffine (z.B. Erdölfraktionen), Alkohole (z.B. Methanol, Butanol), Ketone (z.B. Cyclohexanon), Amine (z.B. Ethanolamin, Dimethylformamid) und Wasser; Trägerstoffe wie natürliche Gesteinsmehle (z.B. Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide) und synthetische Gesteinsmehle (z.B. hochdisperse Kieselsäure, Silikate); Emulgiermittel wie nichtionogene und anionische Emulgatoren (z.B. Polyoxyethylen-Fettalkohol-Ether, Alkylsulfonate und Arylsulfonate) und Dispergiermittel wie Ligninsulfitablaugen und Methylcellulose.

Als oberflächenaktive Stoffe kommen die Alkali-, Erdalkali-, Ammoniumsalze von aromatischen Sulfonsäuren, z.B. Lignin-, Phenol-, Naphthalin- und Dibutyl-naphthalinsulfonsäure, sowie von Fettsäuren, Alkyl- und Alkylarylsulfonaten, Alkyl-, Laurylether- und Fettalkoholsulfaten, sowie Salze sulfatierter Hexa-, Hepta- und Octadecanole oder Fettalkoholglycolethern, Kondensationsprodukte von sulfoniertem Naphthalin und seinen Derivaten mit Formaldehyd, Kondensationsprodukte des Naphthalins bzw. der Naphthalinsulfonsäuren mit Phenol und Formaldehyd, Polyoxyethylenoctylphenolether, ethoxyliertes Isooctyl-, Octyl- oder Nonylphenol, Alkylphenol- oder Tributylphenylpolyglycolether, Alkylarylpolyetheralkohole, Isotridecylalkohol, Fettalkohol-ethylenoxid- Kondensate, ethoxyliertes Rizinusöl, Polyoxyethylenalkylether oder Polyoxypropylen, Laurylalkoholpolyglycoletheracetat, Sorbitester, Lignin-Sulfitablaugen oder Methylcellulose in Betracht.

Pulver Streu- und Stäubemittel können durch Mischen oder gemeinsames Vermahlen der Verbindungen I und mindestens einer der Verbindungen II bis VII oder der Mischung aus den Verbindungen I und mindestens einer Verbindung II bis VII mit einem festen Trägerstoff hergestellt werden.

Granulate (z.B. Umhüllungs-, Imprägnierungs- oder Homogengranulate) werden üblicherweise durch Bindung des Wirkstoffs oder der Wirkstoffe an einen festen Trägerstoff hergestellt.

Als Füllstoffe bzw. feste Trägerstoffe dienen beispielsweise Mineralerden wie Silicagel, Kieselsäuren, Kieselgele, Silikate, Talkum, Kaolin, Kalkstein, Kalk, Kreide, Bolus, Löß, Ton, Dolo-

mit, Diatomeenerde, Calcium- und Magnesiumsulfat, Magnesiumoxid, gemahlene Kunststoffe, sowie Düngemittel wie Ammoniumsulfat, Ammoniumphosphat, Ammoniumnitrat, Harnstoffe und pflanzliche Produkte wie Getreidemehl, Baumrinden-, Holz- und Nußschalenmehl, 5 Cellulosepulver oder andere feste Trägerstoffe.

Die Formulierungen enthalten im allgemeinen 0,1 bis 95 Gew.-%, vorzugsweise 0,5 bis 90 Gew.-% einer der Verbindungen I und mindestens einer der Verbindungen II bis VII bzw. der Mischung aus 10 den Verbindungen I und mindestens einer der Verbindungen II bis VII. Die Wirkstoffe werden dabei in einer Reinheit von 90% bis 100%, vorzugsweise 95% bis 100% (nach NMR- oder HPLC-Spektrum) eingesetzt.

15 Die Anwendung der entsprechenden Formulierungen erfolgt so, daß man die Schadpilze, deren Lebensraum oder die von ihnen freizuhaltenden Pflanzen, Samen, Böden, Flächen, Materialien oder Räume mit einer fungizid wirksamen Menge der Mischung, bzw. der Verbindungen I und mindestens einer der Verbindungen II bis VII 20 bei getrennter Ausbringung, behandelt.

Die Anwendung kann vor oder nach dem Befall durch die Schadpilze erfolgen.

25 Beispiele für solche Zubereitungen, welche die Wirkstoffe enthalten, sind:

- I. eine Lösung aus 90 Gew.-Teilen der Wirkstoffe und 10 Gew.-Teilen N-Methylpyrrolidon, die zur Anwendung in Form 30 kleinster Tropfen geeignet ist;
- II. eine Mischung aus 20 Gew.-Teilen der Wirkstoffe, 80 Gew.-Teilen Xylol, 10 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 8 bis 10 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ölsäure-N-monoethanolamid, 5 Gew.-Teilen Calciumsalz der Dodecylbenzolsulfonsäure, 5 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol 35 Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl; durch feines Verteilen der Lösung in Wasser erhält man eine Dispersion;
- III. eine wäßrige Dispersion aus 20 Gew.-Teilen der Wirkstoffe, 40 Gew.-Teilen Cyclohexanon, 30 Gew.-Teilen Iso- 40 butanol, 20 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl;
- IV. eine wäßrige Dispersion aus 20 Gew.-Teilen der Wirkstoffe, 25 Gew.-Teilen Cyclohexanol, 65 Gew.-Teilen einer Mineralölfraction vom Siedepunkt 210 bis 280°C und 10 45 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl;

- V. eine in einer Hammermühle vermahlene Mischung aus 80 Gew.-Teilen der Wirkstoffe, 3 Gew.-Teilen des Natriumsalzes der Diisobutyl-naphthalin-1-sulfonsäure, 10 Gew.-Teilen des Natriumsalzes einer Ligninsulfonsäure aus einer Sulfitablauge und 7 Gew.-Teilen pulverförmigem Kieselsäuregel; durch feines Verteilen der Mischung in Wasser erhält man eine Spritzbrühe;
- 5 VI. eine innige Mischung aus 3 Gew.-Teilen der Wirkstoffe und 97 Gew.-Teilen feinteiligem Kaolin; dieses Stäubemittel enthält 3 Gew.-% Wirkstoff;
- 10 VII. eine innige Mischung aus 30 Gew.-Teilen der Wirkstoffe, 92 Gew.-Teilen pulverförmigem Kieselsäuregel und 8 Gew.-Teilen Paraffinöl, das auf die Oberfläche dieses Kieselsäuregels gesprüht wurde; diese Aufbereitung gibt dem Wirkstoff eine gute Haftfähigkeit;
- 15 VIII. eine stabile wäßrige Dispersion aus 40 Gew.-Teilen der Wirkstoffe, 10 Gew.-Teilen des Natriumsalzes eines Phenolsulfonsäure-Harnstoff-Formaldehyd-Kondensates, 2 Gew.-Teilen Kieselgel und 48 Gew.-Teilen Wasser, die weiter verdünnt werden kann;
- 20 IX. eine stabile ölige Dispersion aus 20 Gew.-Teilen der Wirkstoffe, 2 Gew.-Teilen des Calciumsalzes der Dodecylbenzolsulfonsäure, 8 Gew.-Teilen Fettalkohol-polyglykolether, 20 Gew.-Teilen des Natriumsalzes eines Phenolsulfonsäure-Harnstoff-Formaldehydkondensates und 88 Gew.-Teilen eines paraffinischen Mineralöls.
- 25

Die synergistische Wirkung der erfindungsgemäßen Mischungen läßt
30 sich durch die folgenden Versuche zeigen:

Die Wirkstoffe werden getrennt oder gemeinsam als 10%ige Emulsion in einem Gemisch aus 63 Gew.-% Cyclohexanon und 27 Gew.-% Emulgator aufbereitet und entsprechend der gewünschten Konzentration
35 mit Wasser verdünnt.

Die Auswertung erfolgt durch Feststellung der befallenen Blattflächen in Prozent. Diese Prozent-Werte werden in Wirkungsgrade umgerechnet. Der Wirkungsgrad (\underline{W}) wird nach der Formel von
40 Abbot wie folgt bestimmt:

$$W = (1 - \alpha) \cdot 100 / \beta$$

- 45 α entspricht dem Pilzbefall der behandelten Pflanzen in % und
 β entspricht dem Pilzbefall der unbehandelten (Kontroll-) Pflanzen in %

19

Bei einem Wirkungsgrad von 0 entspricht der Befall der behandelten Pflanzen demjenigen der unbehandelten Kontrollpflanzen; bei einem Wirkungsgrad von 100 wiesen die behandelten Pflanzen keinen Befall auf.

5

Die zu erwartenden Wirkungsgrade der Wirkstoffmischungen wurden nach der Colby Formel [R.S. Colby, Weeds 15, 20-22 (1967)] ermittelt und mit den beobachteten Wirkungsgraden verglichen.

10

$$\text{Colby Formel: } E = x + y - x \cdot y / 100$$

E zu erwartender Wirkungsgrad, ausgedrückt in % der unbehandelten Kontrolle, beim Einsatz der Mischung aus den Wirkstoffen A und B in den Konzentrationen a und b

15

x der Wirkungsgrad, ausgedrückt in % der unbehandelten Kontrolle, beim Einsatz des Wirkstoffs A in der Konzentration a

y der Wirkungsgrad, ausgedrückt in % der unbehandelten Kontrolle, beim Einsatz des Wirkstoffs B in der Konzentration b

20

Anwendungsbeispiele - Wirksamkeit gegen *Pyricularia oryzae* (protektiv)

25

Blätter von in Töpfen gewachsenen Reiskeimlingen der Sorte "Tai-Nong 67" wurden mit wässriger Wirkstoffaufbereitung, die mit einer Stammlösung aus 10 % Wirkstoff, 63 % Cyclohexanon und 27 % Emulgiermittel angesetzt wurde, bis zur Tropfnässe besprüht. Am folgenden Tag wurden die Pflanzen mit einer wässrigen Sporensuspension von *Pyricularia oryzae* inokuliert. Anschließend wurden die Versuchspflanzen in Klimakammern bei 22 - 24° C und 95 - 99 % relativer Luftfeuchtigkeit für 6 Tage aufgestellt. Dann wurde das Ausmaß der Befallsentwicklung auf den Blättern visuell ermittelt.

30

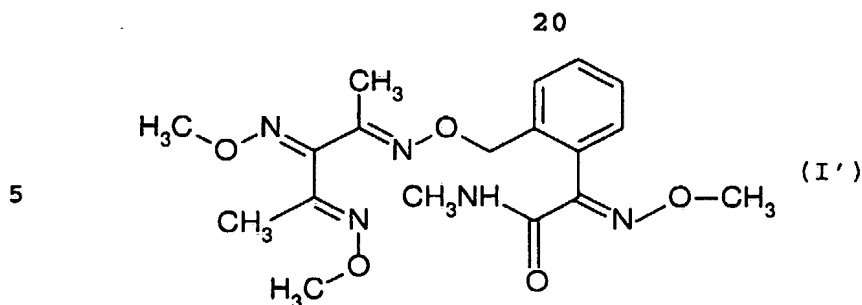
Die visuell ermittelten Werte für den Prozentanteil befallener Blattflächen wurden in Wirkungsgrade als % der unbehandelten Kontrolle umgerechnet. Wirkungsgrad 0 ist gleicher Befall wie in der unbehandelten Kontrolle, Wirkungsgrad 100 ist 0 % Befall. Die zu erwartenden Wirkungsgrade für Wirkstoffkombinationen wurden nach der Colby-Formel (Colby, S. R.: "Calculating synergistic and antagonistic responses of herbicide Combinations", Weeds 15, S. 20 - 22, 1967) ermittelt und mit den beobachteten Wirkungsgraden verglichen.

35

40

Als Komponente a) wurde folgende Verbindung I' eingesetzt:

45



10 Die Ergebnisse der Versuche sind den nachstehenden Tabellen 1 und 2 zu entnehmen:

Tabelle 1:

15

Bsp.	Wirkstoff	Konz. in ppm	Wirkungsgrad in % der unbeh. Kontrolle
1V	ohne	(100 % Befall)	0
2V	Verbindung I'	2,0	20
		0,5	0
20 3V	Verbindung VII	2,0	0
		0,5	0

Tabelle 2:

25

Bsp.	erfindungsgemäße Mischung (Konz. in ppm)	beobachteter Wirkungsgrad	berechneter Wirkungsgrad *)
4	2 ppm I' + 2 ppm VII	35 %	20 %
5	0,5 ppm I' + 0,5 ppm VII	20 %	0 %

30 *) berechnet nach der Colby-Formel

Aus den Ergebnissen der Versuche geht hervor, daß der beobachtete Wirkungsgrad in allen Mischungsverhältnissen höher ist als der nach der Colby-Formel vorausberechnete Wirkungsgrad.

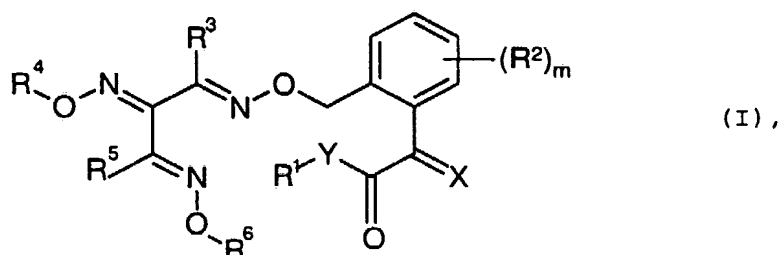
40

45

Patentansprüche

1. Fungizide Mischungen, enthaltend als aktive Komponenten

a) Phenyllessigsäurederivate der Formel I



in der die Substituenten und der Index die folgende Bedeutung haben:

X NOCH₃, CHOCH₃ oder CHCH₃;

Y Sauerstoff oder NR;

R¹, R unabhängig voneinander Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl;

R² Cyano, Nitro, Trifluormethyl, Halogen, C₁-C₄-Alkyl oder C₁-C₄-Alkoxy;

m 0, 1 oder 2, wobei die Reste R² verschieden sein können, wenn m für 2 steht;

R³ Wasserstoff, Cyano, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl oder C₃-C₆-Cycloalkyl;

R⁴, R⁶ unabhängig voneinander Wasserstoff,

C₁-C₁₀-Alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₂-C₁₀-Alkenyl, C₂-C₁₀-Alkinyl, C₁-C₁₀-Alkylcarbonyl, C₂-C₁₀-Alkenylcarbonyl, C₃-C₁₀-Alkinylcarbonyl oder C₁-C₁₀-Alkylsulfonyl, wobei diese Reste partiell oder vollständig halogeniert sein können oder einen bis drei der folgenden Gruppen tragen können: Cyano, Nitro, Hydroxy,

22

5 Mercapto, Amino, Carboxyl, Aminocarbonyl, Aminothio-
 carbonyl, Halogen, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl,
 C₁-C₆-Alkylsulfonyl, C₁-C₆-Alkylsulfoxyl, C₁-C₆-Alkoxy,
 C₁-C₆-Halogenalkoxy, C₁-C₆-Alkoxy-carbonyl, C₁-C₆-Alkyl-
 10 thio, C₁-C₆-Alkylamino, Di-C₁-C₆-alkylamino,
 C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl, Di-C₁-C₆-alkylaminocarbonyl,
 C₁-C₆-Alkylaminothiocarbonyl, Di-C₁-C₆-alkylaminothio-
 carbonyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkenyloxy, C₃-C₆-Cyclo-
 alkyl, C₃-C₆-Cycloalkyloxy, Heterocyclyl, Hetero-
 15 cyclyloxy, Benzyl, Benzyloxy, Aryl, Aryloxy, Arylthio,
 Hetaryl, Hetaryloxy und Hetarylthio, wobei die cycli-
 schen Gruppen ihrerseits partiell oder vollständig
 halogeniert sein können oder einen bis drei der
 folgenden Gruppen tragen können: Cyano, Nitro, Hydroxy,
 20 Mercapto, Amino, Carboxyl, Aminocarbonyl, Aminothio-
 carbonyl, Halogen, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl,
 C₁-C₆-Alkylsulfonyl, C₁-C₆-Alkylsulfoxyl, C₃-C₆-Cyclo-
 alkyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Halogenalkoxy, C₁-C₆-Alkyl-
 oxycarbonyl, C₁-C₆-Alkylthio, C₁-C₆-Alkylamino,
 25 Di-C₁-C₆-Alkylamino, C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl,
 Di-C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl, C₁-C₆-Alkylaminothio-
 carbonyl, Di-C₁-C₆-Alkylaminothiocarbonyl, C₂-C₆-
 Alkenyl, C₂-C₆-Alkenyloxy, Benzyl, Benzyloxy, Aryl,
 Aryloxy, Arylthio, Hetaryl, Hetaryloxy, Hetarylthio
 oder C(=NOR⁷)-A_n-R⁸;

30 Aryl, Arylcarbonyl, Arylsulfonyl, Hetaryl, Hetaryl-
 carbonyl oder Hetarylsulfonyl, wobei diese Reste
 partiell oder vollständig halogeniert sein können oder
 einen bis drei der folgenden Gruppen tragen können:
 Cyano, Nitro, Hydroxy, Mercapto, Amino, Carboxyl,
 Aminocarbonyl, Aminothiocarbonyl, Halogen, C₁-C₆-Alkyl,
 C₁-C₆-Halogenalkyl, C₁-C₆-Alkylcarbonyl, C₁-C₆-Alkyl-
 35 sulfonyl, C₁-C₆-Alkylsulfoxyl, C₃-C₆-Cycloalkyl,
 C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Halogenalkoxy, C₁-C₆-Alkyloxy-
 carbonyl, C₁-C₆-Alkylthio, C₁-C₆-Alkylamino, Di-C₁-C₆-
 Alkylamino, C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl, Di-C₁-C₆-Alkyl-
 aminocarbonyl, C₁-C₆-Alkylaminothiocarbonyl, Di-C₁-C₆-
 Alkylaminothiocarbonyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkenyl-
 40 oxy, Benzyl, Benzyloxy, Aryl, Aryloxy, Hetaryl,
 Hetaryloxy oder C(=NOR⁷)-A_n-R⁸;

R⁵ Wasserstoff,

45 C₁-C₆-Alkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkynyl, wobei die
 Kohlenwasserstoffreste dieser Gruppen partiell oder
 vollständig halogeniert sein können oder einen bis

23

5 drei der folgenden Reste tragen können: Cyano, Nitro, Hydroxy, Mercapto, Amino, Carboxyl, Aminocarbonyl, Aminothiocarbonyl, Halogen, C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl, Di-C₁-C₆-alkylaminocarbonyl, C₁-C₆-Alkylaminothio-
10 carbonyl, Di-C₁-C₆-alkylaminothiocarbonyl, C₁-C₆-Alkylsulfonyl, C₁-C₆-Alkylsulfoxyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Halogenalkoxy, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl, C₁-C₆-Alkylthio, C₁-C₆-Alkylamino, Di-C₁-C₆-alkylamino, C₂-C₆-Alkenyloxy, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₃-C₆-Cycloalkyloxy, Heterocyclyl,
15 Heterocycliloxy, Aryl, Aryloxy, Aryl-C₁-C₄-alkoxy, Arylthio, Aryl-C₁-C₄-alkylthio, Hetaryl, Hetaryloxy, Hetaryl-C₁-C₄-alkoxy, Hetarylthio, Hetaryl-C₁-C₄-alkylthio, wobei die cyclischen Reste ihrerseits partiell oder vollständig halogeniert sein können und/oder
20 ein bis drei der folgenden Gruppen tragen können: Cyano, Nitro, Hydroxy, Mercapto, Amino, Carboxyl, Aminocarbonyl, Aminothiocarbonyl, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₁-C₆-Alkylsulfonyl, C₁-C₆-Alkylsulfoxyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Halogenalkoxy, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl, C₁-C₆-Alkylthio, C₁-C₆-Alkylamino, Di-C₁-C₆-alkylamino, C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl, Di-C₁-C₆-alkylaminocarbonyl, C₁-C₆-Alkylaminothiocarbonyl, Di-C₁-C₆-alkylaminothiocarbonyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkenyloxy, Benzyl, Benzyloxy,
25 Aryl, Aryloxy, Arylthio, Hetaryl, Hetaryloxy, Hetarylthio und C(=NOR⁷)-A_n-R⁸;

30 C₃-C₆-Cycloalkyl, C₃-C₆-Cycloalkenyl, Heterocyclyl, Aryl, Hetaryl, wobei die cyclischen Reste partiell oder vollständig halogeniert sein können oder einen bis drei der folgenden Gruppen tragen können: Cyano, Nitro, Hydroxy, Mercapto, Amino, Carboxyl, Amino-
35 carbonyl, Aminothiocarbonyl, Halogen, C₁-C₆-Alkyl, C₁-C₆-Halogenalkyl, C₁-C₆-Alkylsulfonyl, C₁-C₆-Alkylsulfoxyl, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₁-C₆-Halogenalkoxy, C₁-C₆-Alkoxycarbonyl, C₁-C₆-Alkylthio, C₁-C₆-Alkylamino, Di-C₁-C₆-alkylamino, C₁-C₆-Alkylaminocarbonyl, Di-C₁-C₆-alkylaminocarbonyl, C₁-C₆-Alkylaminothiocarbonyl, Di-C₁-C₆-alkylaminothiocarbonyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkenyloxy, Benzyl, Benzyloxy,
40 Aryl, Aryloxy, Hetaryl und Hetaryloxy;

wobei

A für Sauerstoff, Schwefel oder Stickstoff steht und
wobei der Stickstoff Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl
trägt;

5 n 0 oder 1 bedeutet;

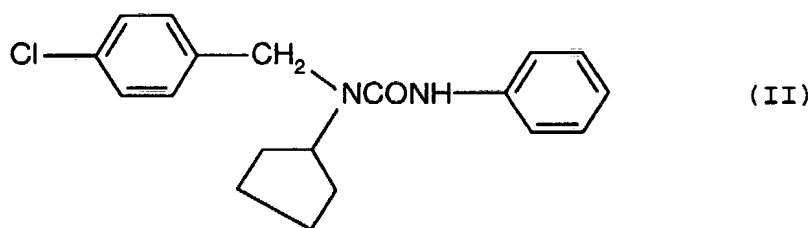
R⁷ Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl bedeutet und

10 R⁸ Wasserstoff oder C₁-C₆-Alkyl bedeutet,
sowie deren Salze,

und

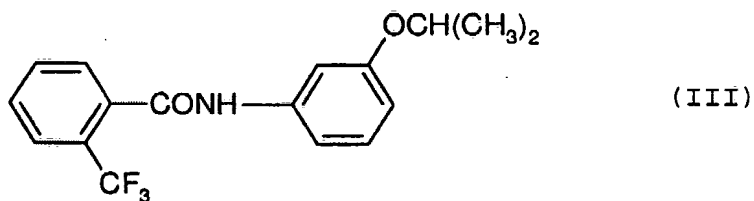
15 b) mindestens eine Verbindung der Formeln II bis VII

20



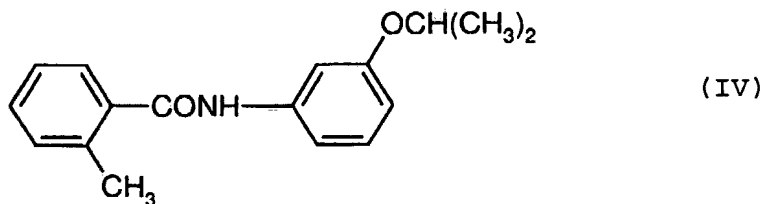
25

30



35

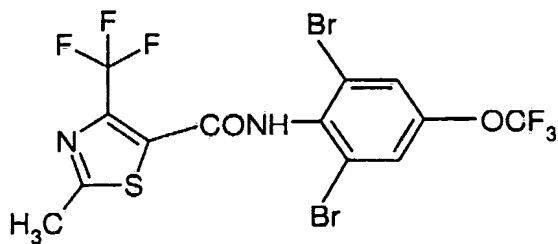
40



45

25

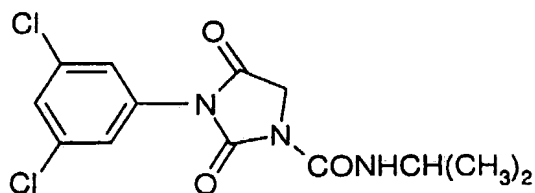
5



(V)

10

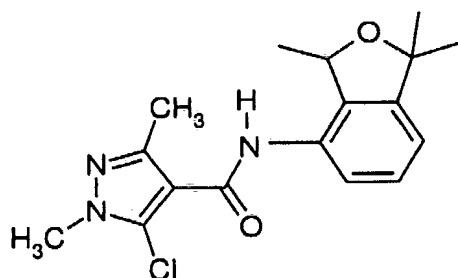
15



(VI)

20

25



(VII)

30

in einer synergistisch wirksamen Menge.

2. Fungizide Mischung nach Anspruch 1, welche in zwei Teilen konditioniert ist, wobei der eine Teil die Verbindung I in einem festen oder flüssigen Träger enthält und der andere Teil mindestens eine der Verbindungen II bis VII in einem festen oder flüssigen Träger enthält.
3. Verfahren zur Bekämpfung von Schadpilzen, dadurch gekennzeichnet, daß man die Pilze, deren Lebensraum oder die vor Pilzbefall zu schützenden Materialien, Pflanzen, Samen, Böden, Flächen oder Räume mit einer fungiziden Mischung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 2 behandelt, wobei die Anwendung der Verbindung I und mindestens einer der Verbindungen II bis VII gleichzeitig, und zwar gemeinsam oder getrennt, oder nacheinander erfolgen kann.

26

4. Verfahren nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß man die Schadpilze, deren Lebensraum oder die von ihnen freizuhaltenden Pflanzen, Samen, Böden, Flächen, Materialien oder Räume mit 0,005 bis 1 kg/ha einer Verbindung I gemäß Anspruch 1 behandelt.
- 5
5. Verfahren nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß man die Schadpilze, deren Lebensraum oder die von ihnen freizuhaltenden Pflanzen, Samen, Böden, Flächen, Materialien oder Räume mit 0,01 bis 1 kg/ha mindestens einer der Verbindungen II bis VII gemäß Anspruch 1 behandelt.
- 10

15

20

25

30

35

40

45

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

PCT/EP 99/01907

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

IPC 6 A01N37/50 //(A01N37/50, 47:38, 47:32, 43:78, 43:56, 37:24)

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 6 A01N

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	WO 97 15552 A (KIRSTGEN REINHARD ; BASF AG (DE); LORENZ GISELA (DE); SAUTER HUBERT) 1 May 1997 (1997-05-01) cited in the application page 1 - page 4, line 7 page 218, line 1 - line 15 page 219, line 34 - page 221, line 24 page 232, table c, compounds c1 page 237-8, example of use 3 ---	1-5
Y	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 096, no. 005, 31 May 1996 (1996-05-31) & JP 08 026911 A (SUMITOMO CHEM CO LTD), 30 January 1996 (1996-01-30) abstract --- -/--	1-5

☒ Further documents are listed in the continuation of box C.

☒ Patent family members are listed in annex.

* Special categories of cited documents:

- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier document but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

- "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.
- "&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

22 July 1999

Date of mailing of the international search report

30/07/1999

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Muellners, W

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No
PCT/EP 99/01907

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	WO 97 12520 A (RHONE POULENC AGROCHIMIE ;DUVERT PATRICE (FR)) 10 April 1997 (1997-04-10) page 1 - page 2, line 15; claims 1,3; example 2 ---	1-5
Y	WO 96 03047 A (BASF AG ;KOEHLER HARALD (DE); AMMERMAN EBERHARD (DE); LORENZ GISEL) 8 February 1996 (1996-02-08) page 1, line 5 - line 10 page 2, line 5 - page 5, line 43 page 9, table 1.1B, compound Nr.1.1B-2; page 10, table 1.2A compound Nr.1.2A-1; page 12, table 1.3A, compound Nr. 1.3A-2 and table 1.3B, compound Nr. 1.3B-1 page 13, table 1.3E page 18, the second table, compounds IIB.6 and IIB.7 ---	1-5
Y	EP 0 741 970 A (SUMITOMO CHEMICAL CO) 13 November 1996 (1996-11-13) page 2, line 20 - page 4, line 47 page 4, line 51 - page 5, line 10 examples of the definition 7-12 claims 1,2,14 ---	1-5
A	WO 97 11606 A (BASF AG ;BAYER HERBERT (DE); SAUTER HUBERT (DE); AMMERMAN EBERHARD) 3 April 1997 (1997-04-03) page 1 - page 4, line 22 page 10, table 1.3B, compound Nr. 1.3B-1 page 17, table 1.3E page 31, line 24 - line 33; claims 1,8-10 ---	1-5
A	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 016, no. 110 (C-0920), 18 March 1992 (1992-03-18) & JP 03 284601 A (SUMITOMO CHEM CO LTD), 16 December 1991 (1991-12-16) abstract ---	1-5
A	DATABASE WPI Section Ch, Week 9703 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class C02, AN 97-029415 XP002109843 & JP 08 291009 A (MITSUI TOATSU CHEM INC), 5 November 1996 (1996-11-05) abstract -----	1-5

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

PCT/EP 99/01907

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 9715552 A	01-05-1997	DE 19539324 A AU 7291596 A CA 2232374 A CN 1200726 A CZ 9801243 A EP 0876332 A HU 9802578 A NZ 320214 A PL 326509 A	24-04-1997 15-05-1997 01-05-1997 02-12-1998 16-09-1998 11-11-1998 01-02-1999 29-04-1999 28-09-1998
JP 08026911 A	30-01-1996	NONE	
WO 9712520 A	10-04-1997	FR 2739529 A AU 7219296 A CA 2231559 A CN 1198656 A EP 0855859 A	11-04-1997 28-04-1997 10-04-1997 11-11-1998 05-08-1998
WO 9603047 A	08-02-1996	AT 172360 T AU 688540 B AU 2983495 A BR 9508424 A CA 2195577 A DE 59504001 D EP 0772398 A ES 2124003 T HU 77236 A, B JP 10506101 T NZ 289867 A	15-11-1998 12-03-1998 22-02-1996 18-11-1997 08-02-1996 26-11-1998 14-05-1997 16-01-1999 02-03-1998 16-06-1998 28-07-1998
EP 0741970 A	13-11-1996	JP 7157403 A JP 7187917 A JP 7285811 A JP 7285812 A JP 7304607 A JP 7304606 A JP 7316004 A JP 7324008 A JP 8026920 A JP 8026912 A AU 1120495 A WO 9515083 A	20-06-1995 25-07-1995 31-10-1995 31-10-1995 21-11-1995 21-11-1995 05-12-1995 12-12-1995 30-01-1996 30-01-1996 19-06-1995 08-06-1995
WO 9711606 A	03-04-1997	AU 7128896 A CA 2230888 A CN 1200651 A CZ 9800900 A EP 0862366 A HU 9900402 A PL 326085 A SK 38298 A	17-04-1997 03-04-1997 02-12-1998 12-08-1998 09-09-1998 28-05-1999 17-08-1998 04-11-1998
JP 03284601 A	16-12-1991	JP 2814678 B	27-10-1998
JP 8291009 A	05-11-1996	NONE	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intr. Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 99/01907

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES

IPK 6 A01N37/50 //(A01N37/50, 47:38, 47:32, 43:78, 43:56, 37:24)

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RESEARCHIERTE GEBIETE

Recherchierte Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationsymbole)

IPK 6 A01N

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Y	WO 97 15552 A (KIRSTGEN REINHARD ; BASF AG (DE); LORENZ GISELA (DE); SAUTER HUBERT) 1. Mai 1997 (1997-05-01) in der Anmeldung erwähnt Seite 1 - Seite 4, Zeile 7 Seite 218, Zeile 1 - Zeile 15 Seite 219, Zeile 34 - Seite 221, Zeile 24 Seite 232, Tabelle C, Verbindungen C1 Seite 237-8, Anwendungsbeispiel 3 ---	1-5
Y	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 096, no. 005, 31. Mai 1996 (1996-05-31) & JP 08 026911 A (SUMITOMO CHEM CO LTD), 30. Januar 1996 (1996-01-30) Zusammenfassung --- -/--	1-5



Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen.



Siehe Anhang Patentfamilie

* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :

"A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist

"E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist

"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)

"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benützung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

"P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist

"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden

"Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

"&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

22. Juli 1999

Absenddatum des internationalen Recherchenberichts

30/07/1999

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde
Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2
NL - 2280 HV Rijswijk
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,
Fax: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Muellners, W

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 99/01907

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Y	WO 97 12520 A (RHONE POULENC AGROCHIMIE ;DUVERT PATRICE (FR)) 10. April 1997 (1997-04-10) Seite 1 - Seite 2, Zeile 15; Ansprüche 1,3; Beispiel 2 ---	1-5
Y	WO 96 03047 A (BASF AG ;KOEHLE HARALD (DE); AMMERMAN EBERHARD (DE); LORENZ GISEL) 8. Februar 1996 (1996-02-08) Seite 1, Zeile 5 - Zeile 10 Seite 2, Zeile 5 - Seite 5, Zeile 43 Seite 9, Tabelle 1.1B, Verbindung Nr. I.1B-2; Seite 10, Tabelle 1.2A Verbindung Nr. I.2A-1; Seite 12, Tabelle 1.3A, Verbindung Nr. I.3A-2 und Tabelle 1.3B, Verbindung Nr. I.3B-1 Seite 13, Tabelle 1.3E Seite 18, die zweite Tabelle, Verbindungen IIB.6 und IIB.7 ---	1-5
Y	EP 0 741 970 A (SUMITOMO CHEMICAL CO) 13. November 1996 (1996-11-13) Seite 2, Zeile 20 - Seite 4, Zeile 47 Seite 4, Zeile 51 - Seite 5, Zeile 10 Formulierungsbeispiele 7-12 Ansprüche 1,2,14 ---	1-5
A	WO 97 11606 A (BASF AG ;BAYER HERBERT (DE); SAUTER HUBERT (DE); AMMERMAN EBERHARD) 3. April 1997 (1997-04-03) Seite 1 - Seite 4, Zeile 22 Seite 10, Tabelle I.3B, Verbindung Nr. I.3B-1 Seite 17, Tabelle I.3E Seite 31, Zeile 24 - Zeile 33; Ansprüche 1,8-10 ---	1-5
A	PATENT ABSTRACTS OF JAPAN vol. 016, no. 110 (C-0920), 18. März 1992 (1992-03-18) & JP 03 284601 A (SUMITOMO CHEM CO LTD), 16. Dezember 1991 (1991-12-16) Zusammenfassung ---	1-5
A	DATABASE WPI Section Ch, Week 9703 Derwent Publications Ltd., London, GB: Class C02, AN 97-029415 XP002109843 & JP 08 291009 A (MITSUI TOATSU CHEM INC), 5. November 1996 (1996-11-05) Zusammenfassung -----	1-5

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 99/01907

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 9715552 A	01-05-1997	DE 19539324 A AU 7291596 A CA 2232374 A CN 1200726 A CZ 9801243 A EP 0876332 A HU 9802578 A NZ 320214 A PL 326509 A	24-04-1997 15-05-1997 01-05-1997 02-12-1998 16-09-1998 11-11-1998 01-02-1999 29-04-1999 28-09-1998
JP 08026911 A	30-01-1996	KEINE	
WO 9712520 A	10-04-1997	FR 2739529 A AU 7219296 A CA 2231559 A CN 1198656 A EP 0855859 A	11-04-1997 28-04-1997 10-04-1997 11-11-1998 05-08-1998
WO 9603047 A	08-02-1996	AT 172360 T AU 688540 B AU 2983495 A BR 9508424 A CA 2195577 A DE 59504001 D EP 0772398 A ES 2124003 T HU 77236 A, B JP 10506101 T NZ 289867 A	15-11-1998 12-03-1998 22-02-1996 18-11-1997 08-02-1996 26-11-1998 14-05-1997 16-01-1999 02-03-1998 16-06-1998 28-07-1998
EP 0741970 A	13-11-1996	JP 7157403 A JP 7187917 A JP 7285811 A JP 7285812 A JP 7304607 A JP 7304606 A JP 7316004 A JP 7324008 A JP 8026920 A JP 8026912 A AU 1120495 A WO 9515083 A	20-06-1995 25-07-1995 31-10-1995 31-10-1995 21-11-1995 21-11-1995 05-12-1995 12-12-1995 30-01-1996 30-01-1996 19-06-1995 08-06-1995
WO 9711606 A	03-04-1997	AU 7128896 A CA 2230888 A CN 1200651 A CZ 9800900 A EP 0862366 A HU 9900402 A PL 326085 A SK 38298 A	17-04-1997 03-04-1997 02-12-1998 12-08-1998 09-09-1998 28-05-1999 17-08-1998 04-11-1998
JP 03284601 A	16-12-1991	JP 2814678 B	27-10-1998
JP 8291009 A	05-11-1996	KEINE	